VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENAR<u>BEIT AUF DEM</u> GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 27 FEB 2006

hw/120

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

(Kapitel II des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 0000055119 WEITERES VORGE		HEN siehe Formblatt PCT/IPEA/416		
Internationales Aktenzeichen Internationales Anmelde PCT/EP2004/013615 01.12.2004		datum (TagMonat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) 03.12.2003	
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK C07D239/56, C07D239/54				
Anmelder BASF AKTIENGESELLSCHAFT				
. Bei diesem Bericht handelt es sich um den internationalen vorläufigen Prüfungsbericht, der von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde nach Artikel 35 erstellt wurde und dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt wird.				
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesa	The state of the s			
3. Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; diese umfassen				
a. 🖂 (an den Anmelder und das Internationale Büro gesandt) insgesamt 7 Blätter; dabei handelt es sich um				
Blätter mit der Beschreibung, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit Berichtigungen, denen die Behörde zugestimmt hat (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsvorschriften).				
☐ Blätter, die frühere Blätter ersetzen, die aber aus den in Feld Nr. 1, Punkt 4 und im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde eine Änderung enthalten, die über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgeht.				
b. (nur an das Internationale Datenträger(s) angeben) nur in computerlesbarer F 802 der Verwaltungsvorsc	, der/die ein Sequenzpro orm, wie im Zusatzfeld b	tokoll und/oder die dazu	nl der/des elektronischen ugehörigen Tabellen enthält/enthalten, protokoll angegeben (siehe Abschnitt	
4. Dieser Bericht enthält Angaben z	u folgenden Punkten:		;	
🖾 Feld Nr. I Grundlage des	Bescheids			
☐ Feld Nr. II Priorität			•	
Anwendbarkeit			Tätigkeit und gewerbliche	
	heitlichkeit der Erfindung			
und der gewert	olichen Anwendbarkeit; l	(2) hinsichtlich der Neu Interlagen und Erklärun	heit, der erfinderischen Tätigkeit gen zur Stützung dieser Feststellung	
	ngel der internationalen i			
☐ Feld Nr. VIII Bestimmte Ben	nerkungen zur internatio	nalen Anmeldung	N. Committee of the com	
Datum der Einreichung des Antrags		Datum der Fertigstellung	dieses Berichts	
03.09.2005		23.02.2006		
Name und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung		Bevollmächtigter Bedien:	stetersther Patenten.	
beauftragten Behörde Europäisches Patentamt			200 M. E	
D-80298 München		Schuemacher, A	an Peleg	
Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465		Tel. +49 89 2399-7818	Diffice our opposite	

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/013615

	Feld Nr. I	Grundlage des Berichts
١.	Hinsichtlich eingereicht	der Sprache beruht der Bericht auf der internationalen Anmeldung in der Sprache, in der sie wurde, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.
	bei der □ inte □ Ver	richt beruht auf einer Übersetzung aus der Originalsprache in die folgende Sprache, es sich um die Sprache der Übersetzung handelt, die für folgenden Zweck eingereicht worden ist: rnationale Recherche (nach Regeln 12.3 und 23.1 b)) öffentlichung der internationalen Anmeldung (nach Regel 12.4) rnationale vorläufige Prüfung (nach Regeln 55.2 und/oder 55.3)
2.	Hinsichtlich Anmeldean	der Bestandteile * der internationalen Anmeldung beruht der Bericht auf (<i>Ersatzblätter, die dem</i> nt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als ch eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt):
	Beschreibu	ng, Seiten
	.1-38	in der ursprünglich eingereichten Fassung
	Ansprüche,	Nr.
	1-16	eingegangen am 03.09.2005 mit Schreiben vom 30.08.2005
	□ , einem Sequenzpre	Sequenzprotokoll und/oder etwaigen dazugehörigen Tabellen - siehe Zusatzfeld betreffend das otokoll
3.	☐ Bes ☑ Ans ☐ Zeid	nd der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen: schreibung: Seite sprüche: Nr. 7 chnungen: Blatt/Abb. quenzprotokoll <i>(genaue Angaben)</i> : aige zum Sequenzprotokoll gehörende Tabellen <i>(genaue Angaben)</i> :
4.	aufgelistete Auffassung (Regel 70.2 Bes D Ans D Zei	Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der diesem Bericht beigefügten und nachstehend in Änderungen erstellt worden, da diese aus den im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen 2 c)). Schreibung: Seite sprüche: Nr. chnungen: Blatt/Abb. Quenzprotokoll (genaue Angaben): aige zum Sequenzprotokoll gehörende Tabellen (genaue Angaben):
		Punkt 4 zutrifft, können einige oder alle dieser Blätter mit der Bemerkung.

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/013615

Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Artikel 35 (2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche 1-16

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (IS)

Ja: Ansprüche 1-16

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (IA)

Ja: Ansprüche: 1-16

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen (Regel 70.7):

siehe Beiblatt

Zu Punkt l

Grundlage des Bescheides

Der Anmelder hat in seinem Brief vom 30. August 2005 einen geänderten Anspruchsatz eingereicht:

In Ansprich 1 wurde das Merkmal "in Gegenwart von 1,8 bis 2,6 Äquivalenten Base pro Mol des Phenylios(thio)cyanats der Formel II" zugefügt.

Basis für diese Änderung basiert auf S.17, Z.21 der ursprüngliche Offenbarung. Dieses Merkmal ist als wesentlich hingestellt worden für die Funktion der Erfindung unter Berücksichtigung der technischen Aufgabe, die sie lösen soll.

Anspruch 7 wurde gestrichen und bei den verbliebenen Ansprüchen wurden die Nummerierungen sowie Rückbezüge dementsprechend geändert.

Der Gegenstand der Anmeldung geht nicht über den Inhalt der Anmeldung in der ursprünglich eingereichten Fassung hinaus (Artikel 19(2) / Artikel 34(2)(b) PCT).

Zu Punkt V

Begründete Feststellung hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

- D1: DE 197 41 411 A1 (NOVARTIS AG, BASEL, CH) 26. März 1998
- D2: US-A-5 169 430 (STRUNK ET AL) 8. Dezember 1992
- D3: EP-A-0 545 206 (BAYER AG) 9. Juni 1993
- D4: WO 03/097589 A1 (BASF AG, GERMANY) 27. November 2003
- D5: WO 03/024221 A1 (BASF AG) 27. März 2003
- D6: WO 01/83459 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT) 8. November 2001
- D7: EP-A-0 831 091 (NOVARTIS AG) 25. März 1998
- D8: A. M. KAMAL EL-DEAN AND M.E.ABDEL-MONEAM: "synthesis of pyrimidines, thienopyrimidines and pyrazolopyrimidine" J. OF CHINESE CHEM. SOC., Bd. 49, 2002, Seiten 1057-1060, XP009046134

1. Neuheit, Artikel 33(2) PCT:

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ZUR PATENTIERBARKEIT (BEIBLATT)

PCT/EP2004/013615

Die vorliegende Anmeldung offenbart ein Verfahren zur Herstellung von 3-Phenyl(thio)uracilen und 3-Phenyldithiouracilen durch Umsetzung eines Phenyliso(thio)cyanats II mit einem Enamin III.

Dokumente D1-D3, D7 und D8 beschreiben auch die Umsetzung eines Enamins mit einem Phenyliso(thio)cyanat zur Herstellung von 3-Phenyliso(thio)uracilen; es fehlt jedoch die Acylsulfonamidgruppe in der Phenyliso(thio)cyanat-Verbindung.

In den Ansprüche 16 und 17 in D4 werden 3-Phenyl(thio)uracile und 3-Phenyldithiouracile hergestellt durch Umsetzung eines Sulfamidsäureamids mit einem 3-Uracil-benzoesaüre-Derivat.

Dokumente D5 und D6 beschreiben ein Verfahren zur Herstellung von 3-Phenyliso(thio)uracilen und 3-Phenyldithiouracilen durch Substitution eines Halogenatoms durch einen Uracil-, Thiouracil oder Dithiouracilrest oder durch Umsetzung einer Anilinverbindung mit einem Oxazinon, gefolgt von der Alkylierung des erhaltenen 3-Phenyluracils.

Die Voraussetzungen des Artikels 33(2) PCT sind daher erfüllt.

2. Erfinderische Tätigkeit, Artikel 33(3) PCT:

Die technische Aufgabe, die in der vorliegenden Anmeldung zu lösen ist, kann darin gesehen werden, ein verbessertes Verfahren zur Darstellung von 3-Phenyl(thio)uracilen und 3-Phenyldithiouracilen zu entwickeln, welches eine hohe Ausbeute und hohe Reinheit erzielt und das gewünschte Produkt in einer einfachen und wirtschaftlichen Weise zugänglich macht. Es werden in D2 und D7 die Herstellung von 3-Phenyluracilen durch Umsetzung eines Phenylisocyanats mit einem Enamin beschrieben, wobei allerdings die Phenylisocyanat-Verbindung eine Sulfonamidgruppe anstelle der Acylsulfonamidgruppe trägt.

Der Fachmann würde daher, das aus D2(D7) bekannte Verfahren ohne weiteres auch bei der Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen anwenden und auf diese Weise ohne erfinderisches Zutun zu dem Verfahren gemäß dem Anspruch 1 gelangen.

Der Anmelder hat jedoch in seinem Brief vom 30. August 2005 in einem Versuchsbericht zeigen können, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen sowohl nach dem in D7 offenbarten Verfahren (in dem eine katalytischen Mengen an Base verwendet wird) als auch nach dem in D2 offenbarten Verfahren (äquimolarer Mengen an Base verwendet) nicht herstellbar sind.

Internationales Aktenzeichen

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ZUR PATENTIERBARKEIT (BEIBLATT)

PCT/EP2004/013615

Während in D7 eine katalytische Menge an Base und in D2 eine nahezu äquimolarer Mengen an Base benutzt wird, wird in dem beanspruchten Verfahren einen großen Überschuß von 1,8 bis 2,6 Äquivalenten Base verwendet.

Weder in D7 noch in D2 gibt es ein Hinweis darauf, daß durch ein Überschuß an Base die gewünschten Phenyluracile hergestellt werden können.

Der Gegenstand des Anspruchs 1 kann als erfinderisch angesehen werden, da gezeigt worden ist, daß das beanspruchte Verfahren, in dem einen entsprechenden großen Überschuß von 1,8 bis 2,6 Äquivalenten Base verwendet wird, überraschender Weise zu den erfindungsgemäßen Verbindungen führt im Gegensatz zu den Verfahren aus D2 oder D7.

3-09-2005

5

10

15

25

Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von 3-Phenyl(thio)uracilen oder 3-Phenyldithiouracilen der Formel I

worin die Variablen die folgenden Bedeutungen haben:

- R¹ Wasserstoff, Cyano, Amino, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₃-Cyanoalkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₃-C₇-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl, C₃-C₆-Alkinyl, C₃-C₆-Halogenalkinyl oder Phenyl-C₁-C₄-alkyl;
- R² und R³ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₇-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl, C₃-C₆-Alkinyl oder C₃-C₆-Halogenalkinyl;
 - X¹, X² und X³ unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel;
- 20 Ar Phenyl, das durch folgende Gruppen ein- oder mehrfach substituiert sein kann: Wasserstoff, Halogen, Cyano, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl; und
 - A ein von einem primären oder sekundären Amin abgeleiteter Rest oder NH₂; umfassend die Umsetzung eines Phenyliso(thio)cyanats der Formel II

$$X^1=C=N_{Ar}$$
 N_{H}
 SO_2
 A
 N_{H}

worin die Variablen X¹, X³, Ar und A die zuvor genannten Bedeutungen aufweisen,

10

15

20

25

30

40

mit einem Enamin der Formel III

worin

R^{1a} die zuvor für R¹ genannten Bedeutungen mit Ausnahme von Amino aufweist;

R², R³ und X² die zuvor genannten Bedeutungen aufweisen; und

für C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₃-Alkoxy-C₁-C₃-alkyl, C₁-C₃-Alkthio-C₁-C₃-alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl, C₃-C₆-Alkinyl, C₃-C₆-Halogenalkinyl, C₃-C₇-Cycloalkyl, C₁-C₆-Cyanoalkyl oder Benzyl, das seinerseits unsubstituiert oder am Phenylring durch Methyl, Methoxy, Methylthio, Halogen, Nitro oder Cyano substituiert ist, steht;

in Gegenwart von 1,8 bis 2,6 Äquivalenten Base pro Mol des Phenyliso(thio)-cyanates der Formel II;

und gegebenenfalls in einem weiteren Schritt die Umsetzung des erhaltenen 3-Phenyl(thio)uracils oder 3-Phenyldithiouracils der Formel I mit R¹=R^{1a}, wenn R¹ für Wasserstoff steht, mit einem Aminierungsmittel der Formel IV

$$H_2N-L^1$$
 IV,

wobei L1 für eine nucleophil verdrängbare Abgangsgruppe steht,

zu 3-Phenyl(thio)uracilen oder 3-Phenyldithiouracilen der Formel I mit R¹=Amino.

 Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Umsetzung in Gegenwart einer Base erfolgt, die ausgewählt ist unter Alkali- und Erdalkalicarbonaten, Alkali- und Erdalkalimetallalkoholaten, Alkali- und Erdalkalihydriden und tertiären Aminen.

10

- Verfahren nach einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Umsetzung in wenigstens einem aprotischen, polaren Lösungsmittel erfolgt, und das aprotische, polare Lösungsmittel einen Wassergehalt von 0 bis 0,5 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge an Verbindung II, Verbindung III und Lösungsmittel, aufweist.
- 4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass das Lösungsmittel wenigstens 50 Vol.-% eines aprotischen polaren Lösungsmittels ausgewählt unter Carbonsäureamiden, Carbonsäureestern, Carbonaten, Nitrilen und Sulfoxiden umfasst.
- 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass das Lösungsmittel wenigstens 80 Gew.-% eines aprotischen polaren Lösungsmittels umfasst.
- 15 6. Verfahren nach einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass man pro Mol der Verbindung II 0,9 bis 1,3 Mol des Enamins der Formel III einsetzt.
- 7. Verfahren nach einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass 20 man ein 3-Phenyl(thio)uracil oder ein 3-Phenyldithiouracil bereitstellt, worin R¹ gleich Wasserstoff ist, und diese Verbindung I anschließend
 - (A) mit einem Aminierungsmittel der Formel IV

 H_2N-L^1 IV,

25

worin L¹ für eine nucleophil verdrängbare Abgangsgruppe steht, umsetzt, wobei man eine Verbindung der Formel I erhält, worin R¹ für Amino steht; und die Variablen R², R³, X¹, X², X³, Ar und A die zuvor genannten Bedeutungen aufweisen; oder

30

(B) mit einem Alkylierungsmittel der Formel V

 R^{1b} L^2 V,

35

40

worin

R^{1b} C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₇-Cycloalkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₃-C₆-Alkinyl oder C₃-C₆-Halogenalkinyl; und L² eine nucleophil verdrängbare Abgangsgruppe;

bedeutet;

umsetzt, wobei man eine Verbindung der allgemeinen Formel I erhält, worin R¹ die für R¹b genannten Bedeutungen hat; und die Variablen R², R³, X¹, X², X³, Ar und A die zuvor genannten Bedeutungen aufweisen.

8. Verfahren nach einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Phenyliso(thio)cyanat der Formel II durch die Formel IIA beschrieben wird

$$X^{1} = C = N \xrightarrow{R^{b}} R^{a}$$

$$R^{d} \xrightarrow{N \atop H} SO_{2} \xrightarrow{A}$$

$$X^{3} \xrightarrow{N \atop H} SO_{2} \xrightarrow{A}$$

10

worin

X¹, X³ und A die zuvor genannte Bedeutung aufweisen und

Ra, Rb, Rc und Rd jeweils unabhängig voneinander

Wasserstoff, Halogen, Cyano, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl bedeuten.

15

 Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass in Formel IIA R^a Halogen, Cyano oder Trifluormethyl;
 R^c Wasserstoff oder Halogen; und

R Wasserstoff oder Haloge

R^b und R^d Wasserstoff

20 R^b und R^d bedeuten.

10. Verfahren nach einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Rest A für –NR⁵R⁶ steht, worin die Variablen R⁵ und R⁶ die folgenden Bedeutungen haben:

R⁵ und R⁶ unabhängig voneinander

Wasserstoff, C₁-C₁₀-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl oder C₂-C₁₀-Alkinyl, die unsubstituiert oder durch einen der folgenden Reste substituiert sein können:

C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, CN, NO₂, Formyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, C₁-C₄-Alkylaminocarbonyl, C₁-C₄-Dialkylaminocarbonyl, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl, 3- bis 8-gliedriges Heterocyclyl mit ein bis drei Heteroatomen ausgewählt unter O, S, N und einer Gruppe NR⁷

25

3-09-2005

5

10

worin R^7 für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, C_3 - C_6 -Alkenyl oder C_3 - C_6 -Alkinyl steht

Phenyl, das seinerseits 1, 2, 3 oder 4 Substituenten, ausgewählt unter Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Fluoralkyl,

 C_1 - C_4 -Alkyloxycarbonyl, Trifluormethylsulfonyl, C_1 - C_3 -Alkylamino,

C₁-C₃-Dialkylamino, Formyl, Nitro oder Cyano, aufweisen kann;

 C_1 - C_{10} -Halogenalkyl, C_2 - C_{10} -Halogenalkenyl, C_2 - C_{10} -Halogenalkinyl, C_3 - C_8 -Cycloalkyl, C_3 - C_{10} -Cycloalkenyl, 3- bis 8-gliedriges Heterocyclyl mit ein bis drei Heteroatomen, ausgewählt unter O, S, N und einer Gruppe

NR⁷, worin R⁷ für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₃-C₆-Alkenyl oder C₃-C₆-Alkinyl steht,

Phenyl oder Naphthyl,

wobei C_3 - C_8 -Cycloalkyl, C_3 - C_{10} -Cycloalkenyl, 3- bis 8-gliedriges Heterocyclyl, Phenyl oder Naphthyl ihrerseits durch 1, 2, 3 oder 4 Substituenten ausgewählt unter Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Fluoralkyl,

 C_1 - C_4 -Alkyloxycarbonyl, Trifluormethylsulfonyl, Formyl, C_1 - C_3 -Alkylamino, C_1 - C_3 -Dialkylamino, Phenoxy, Nitro oder Cyano substituiert sein können, oder

R⁵ und R⁶ bilden gemeinsam einen gesättigten oder teilweise ungesättigten 5- bis 8-gliedrigen Stickstoffheterocyclus, der ein oder zwei Carbonylgruppen,
Thiocarbonylgruppen und/oder ein oder zwei weitere Heteroatome, ausgewählt unter O, S, N und einer Gruppe NR⁷,

worin R^7 für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, C_3 - C_6 -Alkenyl oder C_3 - C_6 -Alkinyl steht,

als Ringglieder aufweisen kann; und der durch C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy und/oder C₁-C₄-Halogenalkyl substituiert sein kann.

11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass R⁵ und R⁶ die folgenden Bedeutungen haben:

R⁵ und R6 unabhängig voneinander

Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, das gegebenenfalls einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe Halogen, Cyano, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkoxycarbonyl, C_1 - C_4 -Alkylthio, C_3 - C_8 -Cycloalkyl, Furyl, Thienyl, 1,3-Dioxolanyl und Phenyl,

das seinerseits gegebenenfalls durch Halogen oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert sein kann, tragen kann;

C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl oder Phenyl, das gegebenenfalls 1

20

15

25

30

35

oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Fluoralkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkoxycarbonyl, Nitro und C_1 - C_3 -Dialkylamino tragen kann;

Naphthyl oder Pyridyl; oder

5 R⁵ und R⁶ bilden zusammen einen fünf-, sechs- oder siebengliedrigen gesättigten oder ungesättigten Stickstoffheterocyclus, der ein weiteres Heteroatom ausgewählt unter N, O, und einer Gruppe NR⁷,

wobei R^7 für Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, C_3 - C_6 -Alkenyl oder C_3 - C_6 -Alkinyl steht;

- als Ringglied enthalten kann, und/oder durch ein, zwei oder drei Substituenten ausgewählt unter C₁-C₄-Alkyl und C₁-C₄-Halogenalkyl substituiert sein kann.
- 12. Verfahren nach einem der vorherigen Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass
 15 X¹, X² und X³ jeweils für Sauerstoff stehen.
 - 13. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass R¹ für Wasserstoff, Amino oder C₁-C₄-Alkyl steht.
- 20 14. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass R² für Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl steht.
 - 15. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass R³ für Wasserstoff steht.
 - 16. Verfahren zur Herstellung von 3-Phenyl(thio)uracilen oder 3-Phenyldithiouracilen der Formel I,

30 wobei

25

R¹ C₁-C₆-Akyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₇-Cycloalkyl, C₂-C₆-Akenyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl, C₃-C₆-Akinyl oder C₃-C₆-Halogenakinyl; R² und R³ unabhängig voneinander

10

15

Wasserstoff, C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Halogenalkyl, C_3 - C_7 -Cycloalkyl, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Halogenalkenyl, C_3 - C_6 -Alkinyl oder C_3 - C_6 -Halogenalkinyl;

X¹, X² und X³ unabhängig voneinander Sauerstoff oder Schwefel;

Ar Phenyl, das durch folgende Gruppen ein- oder mehrfach substituiert sein kann: Wasserstoff, Halogen, Cyano, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Halogenalkyl; und

A ein von einem primären oder sekundären Amin abgeleiteter Rest oder NH₂; bedeutet,

dadurch gekennzeichnet, dass 3-Phenyl(thio)uracile oder 3-Phenyldithiouracile der Formel I, wobei R¹ für Wasserstoff steht, mit einem Alkylierungsmittel der Formel V

$$R^{1b}L^2$$
 V,

wobei L² für eine nucleophil verdrängbare Abgangsgruppe steht, und

R^{1b} C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₃-C₇-Cycloalkyl, C₂-C₆-Akenyl, C₂-C₆-Halogenalkenyl, C₃-C₆-Akinyl oder C₃-C₆-Halogenalkinyl bedeutet,

umgesetzt werden.

20